

NEUMOSUIN

Geautoriseerd

- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 5, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 4, Inactivated
- Actinobacillus pleuropneumoniae, Serotype 2, Inactivated

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

HEBMOCYMH

NEUMOSUIN

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Alleen beschikbaar in [English](#)
4.00 billion organisms / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AB07

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Bulgarije

Package description:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/07/2006

Productielocaties partijvrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Bulgarian Food Safety Authority

Toelatingsnummer:

0022-1574-07.06.2011

Wijzigingsdatum status toelating:

6/06/2011

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000093093>